

Engemicina 10 % LA, solução injetável para bovinos, suínos, equinos, ovinos, cães e gatos

Autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Engemicina 10 % LA, solução injetável para bovinos, suínos, equinos, ovinos, cães e gatos

Substance(s) active(s):

Disponível unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Bovin (veau)
Cheval
Cheval (poulain)
Porc
Porc (porcelet)
Mouton
Mouton (agneau)
Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse
Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 35 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 35 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 35 day

- Lait. 4 day

- Viande et abats. 21 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 35 day

- Viande et abats. 21 day

-

Porc

- Viande et abats. 10 day

•

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 10 day

•

Mouton

- Viande et abats. 21 day

- Lait. 4 day

•

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 21 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

MSD Animal Health Lda.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/01/1981

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

753/01/14NFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/03/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.